PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

04-335060

(43)Date of publication of application: 24.11.1992

(51)Int.CI.

CO8L 67/04

(21)Application number: 03-105673

(71)Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(22)Date of filing:

10.05.1991

(72)Inventor: AJIOKA MASANOBU

ENOMOTO TSUYOSHI YAMAGUCHI TERUHIRO SHINODA NORIMASA

(54) DEGRADABLE THERMOPLASTIC POLYMER COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a thermoplastic polymer composition which can be degraded under natural environmental conditions and can be used as a packaging material or a medical material. CONSTITUTION: A degradable thermoplastic polymer composition mainly consisting of polylactic acid, a copolymer of lactic acid with a hydroxycarboxylic acid or a mixture of polylactic acid with polyhydroxycarboxylic acid each of which is plasticized and is flexible.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平4-335060

(43)公開日 平成4年(1992)11月24日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

 $\mathbf{F}_{\mathbf{I}}$

技術表示箇所

C08L 67/04

LPD

8933-4 J

審査請求 未請求 請求項の数4(全 6 頁)

(21)出願番号	特願平3-105673	(71)出願人	000003126 三井東圧化学株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)5月10日		東京都千代田区霞が関三丁目2番5号
(об) шек н		(72) 発明者	味岡 正伸 神奈川県横浜市栄区笠間町1190三井東圧化 学株式会社内
		(72) 発明者	榎本 堅 神奈川県横浜市栄区笠間町1190三井東圧化 学株式会社内
		(72)発明者	山口 彰宏 神奈川県横浜市栄区笠間町1190三井東圧化 学株式会社内
		9-	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 熱可塑性分解性ポリマー組成物

(57)【要約】

【目的】 包装材料や、医療用材料として用いることが できる自然環境下での分解性を持った熱可塑性ポリマー

【構成】 可塑剤を含む柔軟性を持ったポリ乳酸、また は乳酸とヒドロキシカルボン酸のコポリマー、またはポ リ乳酸とポリヒドロキシカルボン酸の混合物を主成分と する熱可塑性分解性ポリマー組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 可塑剤を含む、柔軟性の高いポリ乳酸、 または乳酸とヒドロキシカルボン酸のコポリマー、また はポリ乳酸とヒドロキシカルボン酸のポリマーの混合物 を主成分とする熱可塑性分解性ポリマー組成物。

【請求項2】 可塑剤がフタル酸エステル、脂肪族二塩 基酸エステル、リン酸エステル、ヒドロキシ多価カルボ ン酸エステル、脂肪酸エステル、多価アルコールエステ ル、エポキシ系可塑剤、ポリエステル系可塑剤、または それらの混合物である請求項1記載の組成物。

【請求項3】 ポリ乳酸がL-乳酸、D-乳酸、または それらの混合物から得られるものであることを特徴とす る請求項1記載の組成物。

【請求項4】 ヒドロキシカルボン酸がグリコール酸、 3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸、6-ヒド ロキシカプロン酸であることを特徴とする請求項1記載 の組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は包装用材料等に用いられ 20 る分解性を持った熱可塑性樹脂に関するものである。さ らに詳しくは、可塑剤を含む柔軟なLーラクタイド、D **-ラクタイド、D,L-ラクタイドまたはそれらの混合** 物から得られる熱可塑性分解性ポリマーに関するもので ある。これら熱可塑性分解性ポリマーは、包装材料や医 療用材料として最近注目されているものである。

[0002]

【従来の技術】近年、賞品の美観、衛生、荷作り輸送の 問題から、包装用プラスチックの使用量が増加してい る。これにともない、家庭や工場から廃棄されるゴミの 30 量も急増しており大都市周辺では埋設する土地の不足が 深刻な問題になっている。

【0003】従来このような包装用プラスチックとして は、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、ポ リエチレンテレフタレート、塩化ビニール等が用いられ ていた。しかし、これらが自然環境中に廃棄された場 合、これらの安定性のために分解することなく残留し、 景観を損ない、海洋生物の生活環境を汚染するなどの問 題を引き起こしている。

【0004】これらの問題を生じない分解性のポリマー 40 を包装用材料として用いるための研究開発が多数行われ ている。例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ スチレン等の材料を、でんぷんとブレンドすることによ り、分解性を付与する試みがある。

【0005】しかし、この方法では、でんぷんが分解し て樹脂自体は崩壊するが、非分解性のポリマー自体はそ のまま残り、環境の汚染を進めると言われている。

【0006】熱可塑性で分解性のあるポリマーとして、 乳酸とそのコポリマーが知られている。この乳酸ポリマ 一は、動物の体内で数カ月から1年のうちに100%生 $\,$ 50 ケージ材料等、特に食品包装剤あるいは医科用途に用い

分解する。また、土壌や海水中におかれた場合、湿った 環境下では数週間で分解を初め、約1年で消滅する。分 解生成物は、乳酸と二酸化炭素と水ですべて無害であ

【0007】原料となる乳酸は、コーンスターチやコー ンシロップのような安価な原料の発酵から得られ、ま た、エチレンのような石油化学原料からも得られる。

[0008] 米国特許1, 995, 970、2, 36 2,511、2,683,136には乳酸、ラクタイ 10 ド、またはそれらの混合物の重合に関する製造法が示さ れている。乳酸のポリマーは、通常ラクタイドと呼ばれ **る乳酸の環状2量体から合成される。乳酸から直接脱水** 縮合によりポリマーを合成すると、長時間かけても高分 子量のポリマーを得ることが出来ない。これに対してラ クタイドを原料として開環重合により合成した直鎖状ポ リエステルは分子量が高い。

【0009】このようにして得られた乳酸ポリマーは、 糸や成形物に加工して生医学の徐放性材料、ボーンプレ ート、ねじ等に利用される。しかし、これらの用途には 強くて硬いポリマー物性が要求されるが、柔軟性は要求 されない。

【0010】しかし、フィルム原料としてラクタイドポ リマーを用いる場合には、しなやかさが不足しているの で脆くて堅く使いにくいものである。

【0011】米国特許3,736,646と3,98 2, 543には、ラクタイドコポリマーの柔軟性を得る ために、揮発性の溶剤を可塑剤として用いることを開示 している。しかし、溶媒を可塑剤として用いるとフィル ム等の製品を保存または使用している間に溶剤が徐々に 揮発してその効果がなくなってしまう。また、食品や医 科用途の製品に対してはそれら溶媒の安全性の点から問 題がある。

[0012] PCT国際出願9001521には、L-ラクタイド、Dーラクタイド、mesoーラクタイド、 を触媒の存在下で重合する際に、少量のラクタイドが残 る程度で重合を止めて、残ったラクタイド、ラクタイド オリゴマー、乳酸オリゴマーが可塑剤として働きポリマ ーに柔軟性をもたせる方法が示されている。この特許に は重合を完結した後にラクタイド、乳酸オリゴマー、ラ クタイドオリゴマーを加える方法についても示されてい

【0013】しかしこの方法では、目的とするポリマー の物性を示す重合度で重合反応を停止することは困難で あり工業的には特殊な技術を必要とする上に、十分な柔 軟性を得るためにラクタイド、乳酸オリゴマー、ラクタ イドオリゴマー等の含量を多くするとフィルム等に成形 後、時間が経つとラクタイドが結晶化して透明性がなく

【0014】このように、これまでフィルム、糸、パッ

3

ることが出来るポリ乳酸を主成分とする柔軟性を持った ポリマー組成物は知られていなかった。

[0015]

【発明が解決しようとする課題】従って本発明は、前記 欠点を克服したフィルム、糸、パッケージ材料等、特に 食品包装剤あるいは医科用途に用いることが出来るポリ 乳酸を主成分とする柔軟性を持ったポリマー組成物を提 供することを課題とする。

[0016]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、以上の問題点を解決するために鋭意検討した結果、L-乳酸、D-乳酸あるいはそれらの混合物を脱水縮合するか、またはL-ラクタイド(L-LTD)、D-ラクタイド(D-LTD)、meso-ラクタイド(meso-LTD)またはそれらの混合物を開環重合させたのち、可塑剤を加えることによりポリマーに柔軟性を与えることができ、さらに、十分な柔軟性を与える最だけ添加量を増やしても、透明なポリマー成形物が得られることを見いだし本発明を完成した。

【0017】本発明に用いられるポリマーは、ポリ乳酸と他のヒドロキシカルボン酸のポリマーとの混合物、または乳酸と他のヒドロキシカルボン酸とのコポリマーである。他のヒドロキシカルボン酸としては、グリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ酪酸、4-ヒドロキシ方草酸、6-ヒドロキシカプロン酸等が用いられる。

【0018】これらのポリマーは、乳酸、あるいは他のヒドロキシカルポン酸から直接脱水重縮合することによって合成した物でも良いし、ラクタイド、またはグリコライド(GLD)や ϵ - カプロラクトン(CL)、またはそれらの混合物を開環重合することによって得られた物でも良い。またポリ乳酸と他のヒドロキシカルポン酸のポリマーを高温下エステル交換反応することによって合成したコポリマーでも良い。ポリマーを構成する乳酸は、L - 乳酸またはD - 乳酸またはそれらの混合物のいずれでもよい。

[0019] 重合方法は、溶媒を用いる方法でも、溶媒を用いない方法でも良いが、溶媒の回収等の問題から、工業的には溶媒を用いない塊状重合がよい。

【0020】開環重合の触媒は、一般に亜鉛、錫の塩化物またはカルボン酸塩等が用いられるが、特に限定されない。生体適合性材料や食品関係に用いる場合は毒性を考慮する必要がある。

【0021】 重合の温度は、触媒によって異なるが通常は95から180℃で行われる。重合時間は触媒の種類と温度で決まり、反応中の残存ラクタイド量を測定しながら決定することが出来る。

【0022】 重合の終点は、残存する原料ラクタイドモ

タイドが残存すると得られた熱可塑性樹脂の物性に影響 を与えるため、本発明の方法に沿って望みの物性を得る ことが難しくなる。

【0023】ポリマーの重合度は、150~20,00 0が好ましい。これより低い重合度ではフィルム等の成 形品にしたときの強度が小さく実用に適さない。

【0024】また、これより重合度が高いと、熱時溶融した状態での粘度が高く、成形加工性が劣る。

【0025】添加する可塑剤は食品包装容器等に使用し ても安全な物が好ましいが、例えば、フタル酸ジエチ ル、フタル酸ジオクチル、フタル酸ジシクロヘキシルの ようなフタル酸エステル、アジピン酸ジー1-プチル、 アジピン酸ジーnーオクチル、セパシン酸ジーnープチ ル、アゼライン酸ジ-2-エチルヘキシルのような脂肪 族二塩基酸エステル、リン酸ジフェニル-2-エチルへ キシル、リン酸ジフェニルオクチルのようなリン酸エス テル、アセチルクエン酸トリプチル、アセチルクエン酸 トリー2-エチルヘキシル、クエン酸トリプチルのよう なヒドロキシ多価カルボン酸エステル、アセチルリシノ ール酸メチル、ステアリン酸アミルのような脂肪酸エス テル、グリセリントリアセテート、トリエチレングリコ ールジカプリレートのような多価アルコールエステル、 エポキシ化大豆油、エポキシステアリン酸オクチルのよ うなエポキシ系可塑剤、ポリプロピレングリコールアジ ピン酸エステル、ポリプロピレングリコールセバシン酸 エステルのようなポリエステル系可塑剤などが挙げられ

【0026】添加剤は、通常ポリマー組成物に対して5~50重量%用いられる。特に好ましくは、5~20重量%である。これら可塑剤の添加方法としては、溶剤に溶解した状態でポリ乳酸に加えるか、または溶融した状態で加えても良い。

【0027】また、本発明のポリマー組成物は、可塑剤の他に安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、着色剤等の他の添加剤を含んでいても構わない。

【0028】可塑化された、ポリマー組成物は、加熱時に押し出し成形鋳型に注入する方法等で加工することが出来る。また、溶剤に溶かし、膜状にしてフィルムを作る等の方法も用いることが出来る。このように加工されたフィルム等の成形物を包装用材料等に用いるためには、適当な弾性率を持っていることが必要である。通常この値が10~100kg/mm²が好ましい。これより大きいと硬く、外力により割れを生じ易い。これより小さい場合には、小さな力で変形し易く実用に耐えない。

[0029]

【実施例】以下、実施例及び比較例により本発明の方法 を具体的に説明する。

【0030】 実施例1~7

ノマーが5%以下になった時点であり、これ以上のラク 50 ガラス製重合管にモノマーを仕込み、触媒としてオクタ

5

ン酸第一スズ150mgを加える。この重合管に脱気コックを取り付け、数時間脱気乾燥した後コックを閉じ重合管を真空に保ちつつ熔封した。つづいて180℃で20時間重合させ、反応生成物として樹脂組成物を得た。重合反応停止後、反応生成物を塩化メチレンに溶解し、ガスクロマトグラフィーにて残存モノマーを定量した。【0031】また、重合体をクロロホルムに溶解し、ゲ

【0031】また、重合体をクロロホルムに溶解し、ゲルパーミエイションクロマトグラフィー(GPC)にて 重量平均分子量を算定した。

[0032] 得られた樹脂組成物をクロロボルムに溶解しく濃度5重量%)、添加物を加えた。これらをテフロン製フラットシャーレ上にキャストし、室温にて溶媒をゆっくり蒸発させフィルムを作成した。さらに減圧(3*

*mmHg) 下、50℃で24時間乾燥し、フィルムの赤 外吸収スペクトルの測定によりフィルム中に残存する溶 媒が無いことを確認した。

6

[0035]

【表1】

表1

	実施例				
	1.	2	3	4	
L-ラクタイド(g)	8	5	4	8	
DL ラクタイド(g)	2	5	4	0	
グリコライド (g)	0	0	2	0	
ε 一対プロラクトン (g)	0	0	0	2	
平均分子量(×10°)	110	84	54	58	
残存も/マー LTD(%)	0.3	0.5	0.8	0.5	
GLD(%)	-	-	0.1	-	
CL (%)	-	-	-	0.1	
添加物(g)	75 ビ 液 5 イツブ チ 0.5	がか酸 りかり 1.0	7tf1l/112 酸N11f1 1.0	構設。7x =14991 1.0	
弹性率(kg/mm²)	53	39	33	32	
温水中重量減少率(%) (60°C、20°日間	10	15	16	13	

[0036]

【表2】

7 表1 (つづき)

	実施例			
	5	6	7	
L-ラクタイド(g)	8	8	8	
DL- ラクタイド(g)	2	2	2	
グリコライド (g)	0	0	0	
ε 一オブ 115クトン (g)	0	0	0	
平均分子量(×10³)	108	105	113	
残存も/マー LTD (%)	0.3	0.3	0.2	
GLD (%)	-	-	-	
CL CXO	-	-	-	
添加物(g)	ジュチ#7タレ ート 1.0	グ リセリントリ アセテート 1.0	エチルベ ンツ エート 1.0	
弾性率(kg/mm²)	92	83	86	
温水中重量液少率(%) (60 ℃、20 日間	7	8	6	

[0037]

【表3】

10

表1 (つづき)

	比較例			
	1	2	3	4
L-ラクタイド(g)	8	5	4	4
DL: ラクタイド(g)	2	5	4	4
グリコライド (g)	0	0	2	2
e 一カブ ロラクトン (g)	0	0	0	0
平均分子量(×10³)	112	83	51	55
残存も/マー LTD(X) GLD(X) CL (X)	0.5 - -	0.4 - -	0.8 0.1 -	0.8
添加的(g)	なし	なし	なし	なし
弹性率(kg/mn²)	213	187	156	120
温水中重量減少率(%) (60 て、20 日間	6	7	11	11

[0038] 比較例1~4

実施例 1 ~ 4 と同様にして得られた反応生成物に添加剤を加えないでフィルムを作成した。これらは添加剤を加えたものにくらべ明らかに柔軟性が劣っていた。

[0039]

【発明の効果】本発明により、良好な柔軟性と加水分解 性を持ったポリ乳酸を主成分とする熱可塑性樹脂組成物 が得られる。

フロントページの続き

(72)発明者 篠田 法正

愛知県名古屋市南区丹後通2-1三井東圧 化学株式会社内